(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005年8月11日(11.08.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/072066 A3

(51) 国際特許分類⁷: C07D 491/107, A61K 31/4166, A61P 27/02, 3/10, A01K 67/00, G01N 33/50, 33/15

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/001187

(22) 国際出願日: 2005年1月28日(28.01.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-022547 2004年1月30日(30.01.2004) ЛР

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社 三和化学研究所 (SANWA KAGAKU KENKYUSHO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒4618631 愛知県名古屋市東区東 外堀町35番地 Aichi (JP).

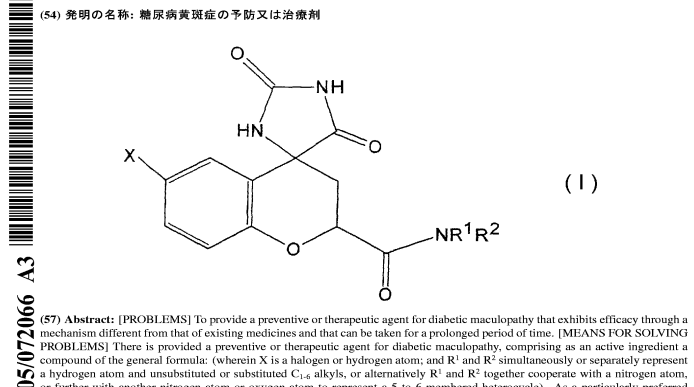
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 加藤憲明(KATO,

Noriaki) [JP/JP]; 〒4618631 愛知県名古屋市東区東外 堀町 3 5 番地 株式会社三和化学研究所内 Aichi (JP). 長野弘 (NAGANO, Hiroshi) [JP/JP]; 〒4618631 愛知県 名古屋市東区東外堀町35番地株式会社三和化学研 究所内 Aichi (JP). 谷古 香 (TANIKO, Kaori) [JP/JP]; 〒 4618631 愛知県名古屋市東区東外堀町 3 5 番地 株式 会社三和化学研究所内 Aichi (JP). 城森 孝仁 (JOMORI, Takahito) [JP/JP]; 〒4618631 愛知県名古屋市東区東外 堀町35番地 株式会社三和化学研究所内 Aichi (JP).

- (74) 代理人: 小林 洋平 (KOBAYASHI, Youhei); 〒5110068 三重県桑名市中央町4丁目44番地ウインズビル 2階ケーワイ国際特許事務所 Mie (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA,

/続葉有/

- (54) Title: PREVENTIVE OR THERAPEUTIC AGENT FOR DIABETIC MACULOPATHY
- (54) 発明の名称: 糖尿病黄斑症の予防又は治療剤



a hydrogen atom and unsubstituted or substituted C_{1-6} alkyls, or alternatively R^1 and R^2 together cooperate with a nitrogen atom, or further with another nitrogen atom or oxygen atom to represent a 5 to 6-membered heterocycle). As a particularly preferred compound, there can be mentioned (2S,4S)-6-fluoro-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide. Moreover, there is provided a model animal for diabetic maculopathy having edema developed in the neuroepithelial layer of retina or macula lutea by subjecting a diabetic animal to intraocular ischemia/re-perfusion treatment.

NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR),

OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

(88) 国際調査報告書の公開日:

2005年10月6日

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

(式中、Xはハロゲン又は水素原子を意味し、 R^1 および R^2 は、同時に或いは別々に、水素原子、置換されていてもよいC1-6アルキル基を示すか、又は、 R^1 と R^2 は一緒にて窒素原子と共に或いは更に他の窒素原子又は酸素原子と共に $5\sim6$ 員の複素環を示す。)で示される化合物を有効成分とする、糖尿病黄斑症の予防又は治療剤である。中でも、化合物としては、(2S,4S)-7ルオロ-2 、(5)-71・ジオキソスピロ (7)2 「クロマン-4 、(7)3 「デジブリジン」 (7)3 「カースルボキサミドが好ましい。本発明はまた、糖尿病動物に眼内虚血・再灌流机器を行い、網膜視細胞層又

本発明はまた、糖尿病動物に眼内虚血・再灌流処置を行い、網膜視細胞層又は黄斑部に浮腫を発現させた、糖尿病黄斑症のモデル動物、および係るモデル動物を利用した糖尿病黄斑症に対する薬物の評価方法を提供する。

International application No.

		PCT/JI	22005/001187
	CATION OF SUBJECT MATTER C07D491/107, A61K31/4166, A61 G01N33/50, 33/15	.P27/02, 3/10, A01K67/	00,
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both nationa	l classification and IPC	
B. FIELDS SE			
Minimum docum Int . Cl ⁷	nentation searched (classification system followed by classification syste		00,
Jitsuyo		nt that such documents are included in tsuyo Shinan Toroku Koho roku Jitsuyo Shinan Koho	the fields searched 1996–2005 1994–2005
	ase consulted during the international search (name of discrete), CA(STN), MEDLINE(STN), R		terms used)
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Speicher, Metthew A. et al., therapy for diabetic retinopa Oponin on Emerging Drugs, Vol pages 239 to 250, 2003	thy, Expert	1-4
У	Masahiko Akita et al., Effect Reductase Inhibitor, SNK-860, Histopathological Changes of Tissues in a Streptozotocin-I Model, Acta Med. Okayama, Vol pages 299 to 304, 1993	on the Retinal nduced Rat	1-4
У	JP 7-242547 A (Sanwa Kagaku : Ltd.), 19 September, 1995 (19.09.95) (Family: none)	-	1-4
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	•
* Special cate; "A" document d to be of part "E" earlier applie filling date "L" document w cited to esta special rease "O" document re "P" document pu the priority of	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance cation or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ablished prior to the international filing date but later than date claimed	"T" later document published after the indate and not in conflict with the app the principle or theory underlying the "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be constep when the document is taken alow document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other subeing obvious to a person skilled in "&" document member of the same pater. Date of mailing of the international see	lication but cited to understand e invention e claimed invention cannot be asidered to involve an inventive one e claimed invention cannot be ve step when the document is ch documents, such combination the art at family earch report
	e, 2005 (21.06.05) ng address of the ISA/	12 July, 2005 (12 Authorized officer	.07.05)
	se Patent Office	Aumonzed officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

International application No.

PCT/JP2005/001187

C (Continuation	a). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Irina G Obrosova et al., Aldose Reductase Inhibitor Fidarestat Prevents Retinal Oxidative Stress and Vascular Endothelial Growth Factor Overexpression in Streptozotocin- Diabetic Rats, Diabetes, Vol.52, No.3, pages 864 to 871, 2003	1-8
A	US 6479729 B1 (The Johns Hopkins University, Baltimore, MD USA), 12 November, 2002 (12.11.02), (Family: none)	5-8
A	Giebel, S.J. et al., Upregulation of Extracelluar Proteinases and Angiopoietin 2 during Blood-Retinal-Barrier Alteration in the Diabetic Rat Model, ARVO Annual Meeting Abstract Search and Program Planner, Vol.2003, pp. abstract No.3903, 2003	5-8
A	Sima, J. et al., Angiostatin Decrease Vascular Leakage by Down-Regulating VEGF Expression, ARVO Annual Meeting Abstract Search and Program Planner, Vol.2003, pp. abstract No.363, 2003	5-8
А	JP 61-200991 A (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 10 September, 1986 (10.09.86), (Family: none)	1-4
А	JP 3-72226 C2 (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 18 November, 1991 (18.11.91), & US 4740517 A1 & EP 193415 A2	1-4
A	JP 8-231549 A (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 10 September, 1996 (10.09.96), & EP 719556 A2	1-4

International application No.

PCT/JP2005/001187

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Claims	I search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Nos.: e they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Nos.: e they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims because	Nos.: e they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
The inverse maculopa ingredie animal for the maculopa ingredie animal for the maculopa of the	al Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: rention of claim 1 relates to a prevention of or therapy for diabetic thy, comprising a compound of specified chemical structure as an active nt. On the other hand, the invention of claim 5 relates to a model or diabetic maculopathy. Further, the invention of claim 9 relates hod of assessing a medicine for diabetic maculopathy with the use odel animal for diabetic maculopathy. There is no matter common to all the inventions of claims 9. As there exists no other common matter considered as a special 1 feature within the meaning of PCT Rule 13.2, second sentence, ed to extra sheet) Therefore the service of the search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable carchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of the fittional fee. The second search fees were paid, specifically claims Nos.: 1-8
-	uired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ed to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Pro	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/JP2005/001187

	Continuation	of	Box	No.III	of	continuation	of	first	sheet(2)	
--	--------------	----	-----	--------	----	--------------	----	-------	----------	--

no technical relationship within the meaning of PCT Rule 13 can be found among the different inventions.

Therefore, it is apparent that the inventions of claims 1, 5 and 9 do not satisfy the requirement of unity of invention.

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 C07D 491/107,A61K 31/4166, A61P 27/02,3/10, A01K 67/00, G01N 33/50,33/15

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ C07D 491/107,A61K 31/4166, A61P 27/02,3/10, A01K 67/00, G01N 33/50,33/15

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (STN), CA (STN), MEDLINE (STN), REGISTRY (STN)

C.	関連する	スレ	図みで	- h	ねかる
Lz.	半 7里 9 6	\circ	前ਨなりに	つまし	つくばん

し・)と前められる大阪	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	Speicher, Matthew A., et al., Pharmacologic therapy for diabetic retinopathy, Expert Oponion on Emerging Drugs, Vol. 8, NO. 1, pp. 239-250, 2003	1-4
Y	Masahiko Akita et al., Effects of an Aldose Reductase Inhibitor, SNK-860, on the Histopathological Changes of Retinal Tissues in a Streptozotocin-Induced Rat Model, Acta Med. Okayama, Vol. 47, NO. 5, pp. 299-304, 1993	1-4

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 12.7.2005 21.06.2005 4 P 8213 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 渡辺 仁 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 3492

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー *	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 7-242547 A(株式会社三和化学研究所)1995.09.19(ファミリーなし)	1-4
A	Irina G Obrosova et al., Aldose Reductase Inhibitor Fidarestat Prevents Retinal Oxidative Stress and Vascular Endothelial Growth Factor Overexpression in Streptozotocin-Diabetic Rats, Diabetes, Vol. 52, No. 3, pp. 864-871, 2003	1-8
A	US 6479729 B1 (The Johns Hopkins University, Baltimore, MD USA) 2002.11.12 (ファミリーなし)	5-8
A	Giebel, S. J. et al., Upregulation of Extracelluar Proteinases and Angiopoietin 2 during Blood-Retinal-Barrier Alteration in teh Diabetic Rat Model, ARVO Annual Meeting Abstract Search and Program Planner, Vol. 2003, pp. abstract No. 3903, 2003	5-8
A	Sima, J. et al., Angiostatin Decrease Vascular Leakage by Down-Regulating VEGF Expression, ARVO Annual Meeting Abstract Search and Program Planner, Vol. 2003, pp. abstract No. 363, 2003	5-8
A	JP 61-200991 A (株式会社三和化学研究所) 1986.09.10 (ファミリーなし)	1-4
A	JP 3-72226 C2(株式会社三和化学研究所) 1 9 9 1. 1 1. 1 8 & US 4740517 A1 & EP 193415 A2	1-4
A	JP 8-231549 A (株式会社三和化学研究所) 1996.09.10 & EP 719556 A2	1-4
		,

				_	·		
第Ⅱ	欄	請求の範囲の一部の調査ができな	いと	きの意見(第1ペー	ジの2の続き)		
		第3項(PCT17条(2)(a))の規 いった。	定に。	より、この国際調査	報告は次の理由に	より請求の範囲の一部につい	ハて作
1.		請求の範囲 つまり、	は、	この国際調査機関だ		要しない対象に係るものであ	る。
2.		請求の範囲 ない国際出願の部分に係るもので			eすることができる [®]	程度まで所定の要件を満たし	てい
3.	 	請求の範囲 従って記載されていない。	は、	従属請求の範囲でお	ヵってPCT規則6. _'	4(a) の第2文及び第3文の規定	とに

第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲1に係る発明は、特定の化学構造を有する化合物を有効成分とする糖尿病黄斑症の予防又は治療にかかるものである。一方、請求の範囲5に係る発明は、糖尿病黄斑症のモデル動物に係るものであり、また、請求の範囲9に係る発明は糖尿病黄斑症のモデル動物を用いた糖尿病黄斑症に対する薬物の評価方法に係るものである。

したがって、請求の範囲1,5及び9に係る発明すべてに共通の事項はない。PCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項も存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則13の意味における技術的な関連を見い出すことができない。

よって、請求の範囲1,5及び9に係る発明は発明の単一性を満たしていないことは明らかである。

- 1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
- 2. **し** 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
- 3. ☑ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。

1 - 8

4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。

▶ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。